2/2

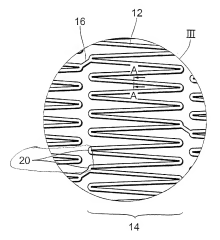


Fig. 2



Fig. 3

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



A61L 27/04

Deutsch

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 19. Dezember 2002 (19.12.2002)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/100452 A1

(,	27/58		Ċ
			L
(21)	Internationales Aktenzeichen:	PCT/EP02/06375	N

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. Juni 2002 (11.06.2002)

Deutsch (25) Einreichungssprache:

(26) Veröffentlichungssprache:

(E1) Intermedianala Detantillacal@lation?

(30) Angaben zur Priorität: 101 28 100.5 11. Juni 2001 (11.06.2001) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MEDIZINISCHE HOCHSCHULE HAN-NOVER [DE/DE]; Carl-Neuberg-Str. 1, 30625 Hannover (DE). UNIVERSITÄT HANNOVER [DE/DE]; Welfengarten 1, 30167 Hannover (DE). TIERÄRZTLICHE HOCHSCHULE HANNOVER [DE/DE]; Bünteweg 2, 30559 Hannover (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MEYER-LINDEN-BERG, Andrea [DE/DE]; Sehnder Str. 27, 31275 Lehrte (DE), WINDHAGEN, Henning [DE/DE]: Arnswardtstr. 23, 30151 Hannover (DE). WITTE, Frank [DE/DE]; Widemannstr. 17, 30625 Hannover (DE), NIEMEYER, Matthias | DE/DE]; Hertzstr. 12, 30163 Hannover (DE). KAESE, Volker [DE/DE]; Drostestr. 23, 30161 Hannover

(74) Anwälte: LICHTI, Heiner usw.; Postfach 41 07 60, 76207 Karlsruhe (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, Veröffentlicht: AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR,

CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GIL GM, HR, 1IU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW). curasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ. TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FL FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR). OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärungen gemäß Regel 4.17:

hinsichtlich der Identität des Erfinders (Regel 4.17 Ziffer i) für alle Bestimmungsstaaten

hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT. AU. AZ BA BB BG BR BY BZ CA CIL CN CO. CR CU CZ. DK. DM. DZ. EC. EE. ES. FI. GB. GD. GE. GH. GM. HR. HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO. NZ, PH. PL. PT. RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO-Patent (GH. GM. KE. LS. MW. MZ. SD. SL. SZ. TZ. UG. ZM. ZW). eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT. BE, CH, CY, DF, DK, FS, FI, FR, GB. GR. IF, IT. LU. MC. NL. PT. SE. TR), OAPI-Patent (BF. B.J. CF, CG, CI, CM, GA, GN, GO, GW, MI., MR, NE, SN, TD, TG)

Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

mit internationalem Recherchenbericht

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: MEDICAL IMPLANT FOR THE HUMAN OR ANIMAL BODY

── (54) Bezeichnung: MEDIZINISCHES IMPLANTAT FÜR DEN MENSCHLICHEN ODER TIERISCHEN KÖRPER

(57) Abstract: The invention relates to a medical implant for the human and animal body, consisting at least partly of a magnesium alloy. According to the invention, the magnesium alloy contains fractions of rare earth elements and lithium, as well as optionally yttrium and aluminium. Preferably, the magnesium alloy contains lithium in a proportion of 0.01 to 7 % by mass, aluminium in a of 0.01 to 8 % by mass. proportion of 0.01 to 16 % by mass, optionally vitrium in a proportion of 0.01 to 7 % by mass and rare earth elements in a proportion

(57) Zusammenfassung: Ein medizinisches Implantat für den menschlichen und tierischen Körper besteht zumindest teilweise aus einer Magnesiumlegierung. Dabei ist vorgeschen, daß die Magnesiumlegierung Anteile von Seltenerdmetallen und Lithium sowie gegehenenfalls von Yttrium und Aluminium enthält. Vorzugsweise enthält die Magnesiumlegierung Lithium in einem Anteil von 0,01 bis 7 mas%, Aluminium in cinem Anteil von 0,01 bis 16 mas%, gegebenenfalls Yttrium in einem Anteil von 0,01 bis 7 mas% und Seltenerdmetalle in einem Anteil von 0,01 bis 8 mas%.

WO 02/100452 A1

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

PCT/EP02/06375 WO 02/100452 1

Medizinisches Implantat für den menschlichen oder tierischen Körper

Die Erfindung betrifft ein medizinisches Implantat für den menschlichen oder tierischen Körper, das zumindest teilweise aus einer Magnesiumlegierung besteht.

5

Medizinische Implantate der genannten Art sind in verschiedenen Formen bekannt. Es kann sich dabei um Befestigungselemente für einen Knochen, beispielsweise Platten, Schrauben oder Nägel, um chirurgisches Nahtmaterial, um chirurgische Netze oder Folien oder auch um Prothesen oder Prothe-10 senteile handeln. Üblicherweise bestehen zur Zeit verwendete Implantate aus korrosionsbeständigem Material wie Edelstahl oder Titan. Damit ist jedoch der Nachteil verbunden, daß die Implantate im Körper nicht degradiert werden und deshalb operativ entfernt werden müssen, wenn sie aus medi-1.5 zinischen Gründen nicht mehr notwendig sind, da es ansonsten zu Gegenreaktionen des Körpers kommen kann. Alternativ sind auch degradierbare Implantate aus Polymeren bekannt. Sie besitzen jedoch eine relativ geringe Fertigkeit und Duktilität.

20

Bereits seit Beginn des 20. Jahrhunderts ist es bekannt, daß Implantate aus Magnesium oder Magnesiumlegierungen ge-

wisse Vorteile mit sich bringen, da Magnesium leicht degradierbar ist. In dem Aufsatz "Magnesium Screw and Nail Transfixion in Fractures" von Earl D. McBride aus "Southern Medical Journal, 1938, Vol. 31, Nr. 5, S. 508 ff. ist die Verwendung von Schrauben, Bolzen und Dübeln aus Magnesium bzw. Magnesiumlegierungen beschrieben. In der DE 197 31 021 Al wird diese Idee wieder aufgegriffen, ohne jedoch auf die bekannten degradierbaren Implantate aus Magnesium oder Magnesiumlegierungen einzugehen. Die im Zusammenhang mit der Knochenchirurgie beschriebenen Magnesiumlegierungen weisen 10 jedoch den Nachteil auf, daß sie eine relativ große Gasmenge pro Zeiteinheit, insbesondere an Wasserstoff produzieren. Dadurch besteht die Gefahr, daß in dem mit einem entsprechenden Implantat versehenen Körper Gaskavernen entstehen, die für den Heilungsprozeß hinderlich sind, da sie 15 insbesondere das Gewebe und die Gewebeschichten voneinander trennen. Darüber hinaus zeigen die bekannten Magnesiumlegierungen einen ungleichförmigen Korrosionsangriff, der einen zuverlässigen Halt während des notwendigen Heilungszeitraums nicht gewährleistet. 20

Auch chirurgisches Nahtmaterial aus Magnesium oder Magnesiumlegierungen ist seit langem bekannt, wie sich beispielsweise aus DE-PS 630 061, DE-PS 676 059, DE-PS 665 836 und DE-PS 668 616 ergibt. Mit einem derartigen Nahtmaterial sind ebenfalls die oben genannten Nachteile hinsichtlich der Gasentwicklung und des ungleichmäßigen Korrosionsangriff gegeben.

30 Es ist ferner bekannt, Magnesium oder eine Magnesiumlegierung auf Implantate insbesondere aus Edelstahl aufzudampfen, da diese Stoffe zu einer rascheren Wiederherstellung
des Knochens beitragen. Auch aus entsprechendem Material
bestehende Prothesen oder Prothesenteile wurden bereits
verwendet. Um das Knochenwachstum zu fördern, können den

Legierungen Calcium und Cadmium zugeschlagen sein. Neben den bereits oben genannten Nachteilen ist insbesondere die Verwendung von Cadmium (Cd) problematisch, da es sich hierbei um ein toxisches Metall handelt, das nicht in den Körper gelangen sollte.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein medizinisches Implantat für den menschlichen oder tierischen Körper vorzusehen, das die vorgenannten Nachteile vermeidet und mit keinen oder nur geringen Nebenwirkungen im Körper degradierbar ist.

10

15

25

30

3.5

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß bei einem medizinischen Implantat der genannten Art dadurch gelöst, daß die Magnesiumlegierung Anteile von Seltenerdmetallen und von Lithium enthält. Der in der Magnesiumlegierung enthaltene Seltenerdmetallanteil fängt den bei der Korrosion des Magnesiums entstehenden Wasserstoff ab. Durch die Beimischung der Seltenerdmetalle zur Magnesiumlegierung wird eine Kornfeinung erreicht, wodurch sich ein langsamer, kontinuierlicher und gut vorhersehbarer Korrosionsverlauf des entsprechenden Implantates im Körper einstellt. Auf diese Weise sind eine übermäßige Gasentwicklung und die Gefahr der Bildung von Gaskavernen bei der Degradierung des Implantates zuverlässig vermieden. Durch die lithiumabhängige Deckschichtkomponentenvermehrung wird ein sehr guter Korrosionsschutz der Magnesiumlegierung erreicht.

Das Zulegieren von Seltenerdmetallen zu Magnesiumbasislegierungen verbessert darüber hinaus deren mechanische Materialeigenschaften. Die erfindungsgemäße degradierbare Legierung zeichnet sich durch eine erhöhte Duktilität und eine gesteigerte Festigkeit bei gleichzeitig gutem Korrosionswiderstand im Vergleich zu den bekannten degradierbaren Magnesiumlegierungen für Implantate aus.

Erfindungsgemäß finden als Seltenerdmetalle vorzugsweise Cer und/oder Neodym und/oder Praseodym oder ein anderes Element der Ordnungszeichen 57 bis 71 des Periodensystems Verwendung. Dabei dürfte Cer zu bevorzugeh sein, da es in natürlicher Weise im Körper und insbesondere im Knochen vorkommt.

In bevorzugter Ausgestaltung der Erfindung ist vorgesehen,
10 daß die Magnesiumlegierung enthält:

Lithium in einem Anteil von zumindest 0,01 mas% und bis zu 7 mas%.

Aluminium in einem Anteil von zumindest 0,01 mas% und bis zu 16 mas%,

20

gegebenenfalls Yttrium in einem Anteil von zumindest 0,01 mas% bis zu 7 mas% sowie

Seltenerdmetalle in einem Anteil von zumindest 0,01 mas% und bis zu 8 mas%.

Vorzugsweise ist die Magnesiumlegierung gemäß der Formel

25 MgLi4Al4SE2 mas% (= 4 mas% Li + 4 mas% Al + 2 mas% SE +
Rest Basiselement Mg) zusammengesetzt, wobei SE ein Seltenerdmetall ist. Alternativ kann die Magnesiumlegierung auch
gemäß der Formel MgY4SE3Li2,4 mas% zusammengesetzt sein,
wobei SE ebenfalls ein Seltenerdmetall ist. Das Seltenerd30 metall, beispielsweise Cer, verbessert die mechanischen und
korrosiven Eigenschaften, indem der Wasserstoff abgebunden
wird und vermehrt Deckschichtkomponenten entstehen.

Die Magnesiumlegierung kann schmelzmetallurgisch, pulverme-35 tallurgisch oder durch mechanisches Legieren zu einem Implantat ausgebildet werden oder durch Metallspritz-/Sintertechniken auf vorgefertigte Implantate appliziert werden. Die Werkstoffe können im guß- oder thermomechanisch behandelten Zustand als Implantat verwendet werden. Eine Erhöhung der mechanischen und/oder korrosiven Gebrauchseigenschaften tritt durch ein sequentielles Strangpressen, Homogenisieren und Auslagern auf. Die Implantate können darüber hinaus durch spanende oder formgebende Bearbeitung wie beispielsweise durch Drehen, Schmieden oder Stanzen hergestellt werden.

10

Die Erfindung nutzt die Seltenerdmetalle, die als Gruppe stark ähnelnde mechanische und korrosive Eigenschaften aufweisen und in die Legierung übertragen. Hier werden exemplarisch die Legierungskomponenten Cer, das als Repräsen-15 tant der Cer-basierten Mischmetalle ist, und Yttrium verwendet, da diese in der Gegenwart die höchste wirtschaftliche Verfügbarkeit aufweisen. Jedes andere Seltenerden-Element reagiert jedoch vergleichbar. Die Seltenerden bilden bei Korrosion Hydroxide, exemplarisch Ce(OH)3, Alumini-20 um bildet Spinelle wie MgAl₂O₄, Magnesium bildet eine MgO und Mg(OH)2-Deckschicht aus. Durch den Zuschlag von Lithium werden diese Deckschichtkomponenten im angehobenen pH der Doppelschicht thermodynamisch stabiler und es werden weite-25 re Deckschichtkomponenten wie z.B. Al (OH) 3 oder CeAlO3 thermodynamisch erst möglich und stabil. Eine Anreicherung der Deckschicht durch mehr Komponenten führt zu einer Verdichtung, die zum einen die zugeigenspannungsbehaftete Mg(OH)2-Deckschicht entspannt und durch die Verdichtung das Diffundieren von Mg reduziert. Durch weniger Mg in der Doppelschicht korrodiert das Implantat weniger, es entsteht weniger Wasserstoff. Durch weniger Wasserstoff wird das Implantat körperverträglicher und der pH-Wert bleibt auf höherem Niveau. So bleiben die z.T. pH-abhängigen Deck-

schichtkomponenten intakt und reduzieren die Korrosionsrate.

Die erfindungsgemäße Magnesiumlegierung kann in Form von chirurgischen Befestigungsdrähten unterschiedlicher Dicke, die auch aus Einzeldrähten geflochten sein können, von Schrauben insbesondere für die Hand- und Fußchirurgie sowie in der traumatologischen und orthopädischen Knochen- und Gelenkchirurgie insbesondere als Interferenzschrauben (Kreuzbandchirurgie) sowie als Naht- und Ankersystem zur Fixierung von Muskeln, Sehnen, Menisken, Gelenklippen (z.B. Acetabulum, Glenoid), Fascien, Periost und Knochen verwendet werden. Desweiteren kann die Magnesiumlegierung für Platten, Stifte, Knöpfe oder Cerclagen Verwendung finden.

15

20

In einer weiteren Anwendungsmöglichkeit können aus der erfindungsgemäßen Magnesiumlegierung Wund- oder Bruchnetze oder Wund- oder Bruchfolien hergestellt werden. Die Herstellung kann durch gegenseitiges Verbinden dünner Drähte oder durch Ausstanzen dünner Bleche erfolgen.

Darüber hinaus kann chirurgisches Nahtmaterial, insbesondere Wundklammern beispielsweise für Klammernahtgeräte, aus der Magnesiumlegierung bestehen.

25

Implantate mit einer Implantatbeschichtung mit der erfindungsgemäßen Magnesiumlegierung können insbesondere für Implantate mit Knochenkontakt Verwendung finden. Für die Aufbringung der Beschichtung können an sich bekannte Verfahren, z.B. thermisches Spritzen (Lichtbogen und Plasma), PVD (= physical vapor deposition), CVD (= chemical vapor deposition) oder Co-Strangpressen Anwendung finden.

Um die Verträglichkeit für den menschlichen oder tierischen Körper zu erhöhen, enthält die erfindungsgemäße Magnesiumlegierung kein Cadmium, d.h. sie ist cadmiumfrei.

5 Wenn die erfindungsgemäße Magnesiumlegierung für Prothesen oder Prothesenteile verwendet wird, ist der Vorteil gegeben, daß die Implantate nach dem Anwachsen des Knochens und dem dadurch gegebenen Erreichen der Sekundärstabilität resorbiert werden können, so daß der natürliche Kraftfluß innerhalb des Knochens nicht behindert wird.

Im folgenden erfolgt eine Beschreibung der Wirkungen der einzelnen Legierungskomponenten für die Legierungen vom Typ MgYSE und vom Typ MgLiAlSE, wobei SE, Seltenerden von Ce dominiert werden, so dass die Diskussion bzgl. SE an Hand von Ce exemplarisch geführt wird.

1.5

Al, Aluminium: Al-Zuschläge wirken sowohl gegen Korrosion in Freibewitterung als auch in Elektrolyten. Bei atmosphärischer Komplexbelastung weist Al-legiertes Mg im Vergleich 20 zu Mg-Mn oder Mg-Fe geringere Deckschichtstärken auf. Geringere Oxidationsraten können mit vergleichsweise dichteren Deckschichten und somit einem gesteigertem Korrosionswiderstand einhergehen. Aufgrund der hohen Löslichkeit von 11,8 at% lässt sich das Gefüge über die Erstarrungsgeschwindigkeit stark modifizieren. Durch hohe Abkühlraten werden homogene Gefüge mit erhöhtem Korrosionswiderstand durch reduzierte Seigerung, Kornfeinung und weniger Lokalelemente erzeugt, bei niedrigen Abkühlungsraten entsteht ein heterogenes, gröber ausscheidungsdurchsetztes Gefüge. 30 Im Allgemeinen sind jedoch heterogene Gefüge und somit Mikrolokalelemente zu vermeiden. In Mg(OH)2-gesättigter 3 % NaC1-Lösung werden auf MgAl3,5 mas% bzw. MgAl10 mas% neben Mg(OH)2, 3Mg(CO)3'Mg(OH)2'3H2O auch Cl-, CO32-, O2- und

OH auch Al3+-Ionen detektiert, wobei die Al3+-Ionen-Konzentration mit der Korrosionszeit ansteigt. Al3+-Ionen verstärken die Deckschichtbildung nicht nur über Bildung des Spinells MgAl₂O₄ Magnesiumaluminat, sondern auch weil 5 das dreiwertige Kation die o.g. Anionen zwecks Ladungsausgleich in der Deckschicht bindet. Dabei fungieren die Alreichen Ausscheidungen aufgrund ihres höheren Korrosionswiderstandes als Korrosionsbarrieren, weil die aluminiumreichen Oberflächenbereiche Mischoxide spenden. Eine 10 MgAl9Zn1 (AZ91) weist in 5 % NaCl-Lösung im Gusszustand einen um Faktor 3 geringeren Korrosionswiderstand als das homogenisierte, gleichmäßig angereicherte Gefüge auf. Durch Auslagern werden eutektische Mg-Al-Ausscheidungen gebildet und der Korrosionswiderstand verdoppelt. Mit steigendem Al-Gehalt nimmt die Deckschichtstärke ab, da durch die Anrei-15 cherung mit Al-Kationen die Mg-Auflösung, mit der die deckschichtbildende Mg(OH)2-Bildung einhergeht, reduziert wird. Es ist davon auszugehen, dass sich ab 4 mas% Al die Struktur und Stabilität des korrosionsschützenden Al₂O₃ nicht mehr ändert, dieses wird in MgO als MgO Al2O3 integriert. MgO·Al₂O₃ ist jedoch nicht dem stöchiometrisch identischen MqAl₂O₄ gleichzusetzen: MgO'Al₂O₃-Elementarzelle: (B1'(D5₁, $D5_6$, $H1_1$)) \neq MgAl₂O₄-Elementarzelle (H1₁). Mit steigendem Al-Gehalt der Mg-Legierung nimmt der Al₂O₃-Anteil in der Deckschicht und somit der Korrosionswiderstand zu. Durch Al-Zuschläge wird die intermetallische Korrosion reduziert Die korrosionsfördernde Affinität von Al zu Fe, die den Fe-Grenzwert absenkt und zur Bildung von kathodischem Fe3Al mit E°s-wacı = -0,498 mV führt, kann durch Mn-Zuschläge, unabhängig von Sand- oder Druckguss kompensiert werden. Hohe Al-Gehalte bewirken eine Verschiebung der Maximalgrenzwerte für AZ91 (MgAl9Zn1) aus Druckguss für Fe auf 50 ppm, Ni auf 15 ppm und Cu auf 300 ppm. Allgemein kann die wichtigste

Legierungskomponente des Magnesiums als korrosionsschützend in Gehalten von 1...9 mas% angesehen werden.

Li, Lithium: Die Entwicklung des Systems Mg-Li reicht bis 1910 zurück. In der zweiten Periode der Magnesiumentwicklung werden hochlithiumhaltige MgLi14 mas%-Basissysteme (MgLi38 at%) genutzt. Diese zeichnen sich durch eine Dichte von 1,4 g/cm3 und aufgrund der bei 30 at% kubisch raumzentrierten Gefügestruktur durch ein hohes Umformvermögen aus, was zur Herstellung von Blechen z.B. der Legierung MqLi12Al1 mas% (LA141) führt. Dieser superleichte Werkstoff wird nicht ungeschützt eingesetzt und das Korrosionsverhalten ist aufgrund der Legierungskomponente Li chemisch und elektrochemisch unbefriedigend und wird insgesamt als schlecht bewertet wird. Proben dieses Werkstoffes LAE141 laufen im Gusszustand bereits nach kurzer Zeit von vier Wochen dunkel an und zeigen nach rund einem halben Jahr das erste Chipping-Off (Abplatzen von plattenförmigen Segmenten des Volumens). Jedoch verringern Li-Zuschläge bis 10 mas% den Korrosionsangriff in 5 % NaCl-Lösung. In kochendem Was-20 ser oder in Wasserdampf ist der Korrosionswiderstand umgekehrt proportional zum Li-Gehalt. Die Luftfeuchtigkeit spielt eine wesentliche Rolle bei der Korrosion von MgLi14 mas%, deren Korrosionswiderstand sich aber hier 25 durch 1 mas% Al steigern lässt. Für Freibewitterung in urbanem, kontinentalem Seeklima weist MgLi40Al3Zn0,3 at%, homogenisiert mit (400°C/30min/Öl), dem geringen Korrosionsangriff auf, der einer AM20 recht nahe kommt: Die Riefen der spanenden Bearbeitung sind nach drei Monaten noch sichtbar, die Oberfläche glänzt schwach und schwarz. Nach 12 Monaten ist die Oberfläche der homogenisierten MgLi40Al3Zn0,3 at% zerrüttet. Für Li- und höher Al-haltige Mg-Werkstoffe ist die um 700 mV edlere AlLi-Phase korrosionskritisch, deren Volumenanteil durch das Homogenisieren

derstand aufweisen.

25

30

reduziert wird. In synthetischem Meerwasser zeigt MgLi40Ca0,8 im Gusszustand die geringsten elektrochemischen Korrosionsraten. Chemisch und elektrochemisch alkalisierendes Li verschiebt den pH-Wert in der Doppelschicht in den Stabilitätsbereich von Mg(OH)₂ auf pH > 11,5. Die Mg(OH)₂-Deckschicht wird in Demonstratorsystemen auf MgLi40 ath-Basis um die Legierungskomponenten Al, Zn oder Ca erweitert. Neben der grundsätzlichen Steigerung des Korrosionswiderstandes durch Mischoxide können Systeme MgLi40A13Zn1 at% oder MgLi40Ca0,1 at% in 0,01 M H₂SO₄-Lösung bzw. MgLi40A13Zn1 at% in CO₂-begastem Leitungswasser einen gegenüber AZ91 (MgA19Zn1) gesteigerten Korrosionswi-

PCT/EP02/06375

Die Legierungskomponente Li gilt als duktilitätssteigernd und korrosionsbeschleunigend. Insbesondere mit der Legierungskomponente Al im Zusammenspiel sind Systeme Mg-Li-Al durch die Bildung der stark korrosionsfördernden AlLi-Phase ungeschützt technisch nicht einsetzbar, ihre Verwendung bleibt auf Grund des aufwendigen Korrosionsschutzes auf militärische Bereich beschränkt.

Seltenerden, SE, hier exemplarisch Ce: Die Lanthanoide werden als Seltenerden, Seltenerdmetalle oder Mischmetalle bezeichnet. Die Seltenerden umfassen die Elemente der PSE-Ordnungszahlen 57...71 sowie Sc und Y, welche jedoch aus legierungstechnischer Sicht eine andere Stellung einnehmen und daher in ASTM-Nomenklatur und Diskussion unterschieden werden. Die Oxide werden Seltenerden oder Seltene Erden (SE, engl. RE bzw. HRE) genannt. Die Gruppenzusammenfassung erfolgt wegen stark ähnlicher chemischer und metallurgischer Eigenschaften, die in ähnlicher Weise auf Legierungen übertragen werden. Die freien Korrosionspotentiale der Sel-

PCT/EP02/06375

tenerden liegen in der Nähe von Mg, so dass ein Legieren von Mg nicht von vornherein als kritisch zu bewerten wäre. Cer-Zuschläge verringern jedoch die Korrosionsbeständigkeit. Für Mg-Al-Systeme erhöhen Ce-Zuschläge, die auf der Masseloberfläche als hellblauer bis violetter Glanz sichtbar sind, die Korrosionsbeständigkeit, unabhängig davon, ob Ce in einer Al-Ce-Ausscheidung, vgl. Al, öder homogenisiert (410°C/16h/Wasser) angeboten wird. Die dreilagige Deckschichttopographie des Systems Mg-Al wird durch Ce-Zuschlag 10 Al-reicher und dehydriert, wodurch der Widerstand gegen den Durchtritt von Kationen steigt. Der Minimalgrenzwert für einen korrosionsschützenden Al-Gehalt wird durch Seltenerden, hier Ce abgesenkt. Ce ist die dominierende Komponente der Ce-basierten RE: 50 mas% Ce, 25 mas% La, 20 mas% Nd und 15 3 mas% Pr. Für Mg-Legierungen, die in Mg(OH)2-gesättigter 5 % NaCl-Lösung korrodieren, wird der Korrosionsangriff insbesondere durch Nd abgesenkt. Nd zählt zur Gruppe der HRE, der Seltenerden mit höherer relativer Atommasse. Eine Mg-Y-Nd-Zr-Legierung hat dieselbe Korrosionsrate wie die 20 technische Referenzlegierung MgAl9Zn1 (AZ91), weist jedoch eine geringere Lochtiefe auf. Dieses Phänomen wird mit einer SE-angereicherten Mg(OH)2-Deckschicht erklärt. Auch Mg-Gd-Y-Zr zeigt einen guten Korrosionswiderstand. Y und Nd werden zum korrosionsschützenden Legieren empfohlen: 25 MgDv10Nd3Zr0.4 mas% hat einer MgAl9Zn1 (AZ91D) vergleichbare Korrosionseigenschaften.

Y, Yttrium: Als Seltenerde weist Y ähnliche Korrosionseigenschaften wie SE auf: Bei einer maximalen Mischkristalllöslichkeit von 12,5 mas% für Y in Mg wird aber durch das Zulegieren von steigenden Y-Gehalten zu MgZn2 die Korrosionsrate in Flusswasser bis Y < 4 mas% auf ein Plateau doppelt so hoch wie MgZn2 angehoben, anschließend nimmt die Korrosionsrate stetig zu, für MgZn2Y12 ist die Korrosions-

rate um Faktor 9 größer. Dies wird auf die steigende Durchsetzung des Mg-Zn-MK mit MgxYz-Phasen zurückgeführt.

Kombination der Legierungssysteme

5

Die Übertragung des korrosionsschützenden Einflusses von Lithium in eine technische Legierung ist nicht nur unter korrosionsspezifischen Gesichtspunkten interessant. Der seigerungshemmende, korrosionswiderstands- und duktilitätssteigernde Li-Einfluss wird auf Mg-Al-SE-Systeme (AE) übertra-10 gen, da Aluminium zu Seltenen Erden eine höhere Affinität als zu Lithium aufweist. In anderen Fällen ist durch den Zuschlag von Li zu Mg-Al-Systemen die Bildung einer korrosionssteigernden AlLi-Phase zu erwarten. Diese würde nicht 15 nur durch ihren kathodischen Charakter, sondern auch durch den Entzug von Al aus dem Mischkristall den Korrosionswiderstand senken. Andererseits kann Li nicht nur die natürliche Deckschicht Mg(OH)2, sondern auch SE(OH)3 und SEAlO3 als weitere Deckschichtkomponenten durch die Dynamische Alkalisierung stabilisieren. 20

Die folgenden Ausführungen betreffen AE-Systeme mit gestuften Li-Gehalten: AE42, LAE242, LAE342, LAE442 und LAE542, wobei 12 at% Li aufgerundet 4 mas% entsprechen. Die Werkstoffe LAE452 und LAE472 werden auf Basis von Versuchen zum korrosionsschützenden Legieren 4 mas% Li und auf Basis der 25 Kenntnisse von AM- und AZ-Systemen zur Gefügeausbildung in Abhängigkeit des Al-Gehaltes 7 mas% Al verwenden, wobei der Grenzwert für Al unter Berücksichtigung der Kornfeinung durch SE höher als die allgemein anzunehmenden 5 mas% liegt. Ein Maximierung des Al-Gehalts ist jedoch unter dem 30 Aspekt der Deckschichtverdichtung mit Magnesiumaluminat anzustreben.

Mit Zunahme der Li-Komponente steigt die elektrochemische Korrosionsrate des AE-Systems bei gleichbleibendem Al-Gehalt von 4 mas% initial leicht an. Die makroskopischen Befunde der Korrosionsproben nach 200 h in synthetischem 5 Meerwasser zeigen jedoch, dass die erhöhten Korrosionsraten von LAE542 und LAE452 durch einen erhöhten Angriff im Nahbereich der neutralen Faser des Gussbolzens und somit durch Entmischungen zu begründen sind.

Der metallische Glanz kann darauf zurückgeführt werden, dass gegenüber der Li-freien Variante, die als Deckschicht-10 komponenten Mg(OH)2, MgAl2O4, Al(OH)3 (letzteres nur bei mittleren pH-Werten) und Ce(OH)3 aufweisen, als weitere CeAlO3 durch die von der Li-Konzentration abhängige pH-Wertanhebung stabilisiert wird. Durch den angehobenen pH-Wert wird das Al(OH)3 instabil, dies ist aber erwünscht, 15 da das gesamte Aluminium in Aluminate übergeht. Durch die Steigerung des Al-Gehalts von 4 mas% über 5 mas% auf 7 mas% wird zum einen die Ausscheidungsdurchsetzung erwartungsgemäß drastisch erhöht sowie die Art der Ausscheidungen ver-20 ändert. Zum anderen wird eine deutliche Verringerung der elektrochemischen Korrosionsrate erzielt. Das hochlegierte LAE472-System ergibt das korrosionsstabilste System.

Die thermomechanische Modifikation der LAE472 erfolgt aufeinander aufbauend als Gießen, Homogenisieren, Strangpres25 sen und Auslagern. Im Gusszustand ist der Mg-Li-MK von
großflächigen Kolonien der Al₁₁Ce₃-Phase durchsetzt. Das Homogenisieren soll nicht nur Ausscheidungen und Eigenspannungen durch das Kokillengießen reduzieren, sondern darüber
hinaus definierte Homogenisierungs- und Auslagerungszustän30 de einstellen. Das Homogenisieren wird für die Modellwerkstoffe mit (350 °C/4 h/Öl) durchgeführt, wobei die Halbzeuge in eine Wärmebehandlungsfolie eingeschlagen werden, die
die Verdampfung reduziert, um das Ausdiffundieren von Li-

thium zu vermindern. Aufgrund der starken Ausscheidungsdurchsetzung kann das Gefüge einer LAE472 nicht vollkommen wie einer LAE442 homogenisiert und somit von Mikrolokalelementen bereinigt werden. Durch die Wärmebehandlung wird jedoch nicht ein Großteil der Ausscheidungen in die Matrix aufgesogen, sondern durch Koagulation eine deutliche Vergröberung und verstärkte Ausscheidungsdurchsetzung des Gefüges eingestellt. Entsprechend den Prinzipien des korrosionsschützenden Legierens sinkt somit der Korrosionswiderstand der homogenisierten LAE472 vs. LAE442 im Gusszustand.

Die thermomechanische Behandlung besteht aus zwei Schritten: einer halbstündige Vorwärmung bei 350°C und anschließendem Voll-Vorwärts-Fließpressen bei 300°C.

10

1.5 Durch das Strangpressen kommt es im Gefüge zu erneuten Ausscheidungen, die wiederum die mechanischen Eigenschaften und den Korrosionswiderstand beeinflussen. Durch ein erneutes Auslagern (180 °C/16 h/Öl) wird die Ausscheidungen gleichmäßig verteilt. Der Ausscheidungsanteil der globula-20 ren AlaCe- und lamellaren AlaCe-Phasen bleibt unverändert, das Korn wird jedoch feiner. Die Korrosionsrate der LAE472 ist im Gusszustand mit 0,04 mm/a in diesem Proben-Durchgang maximal, jedoch deutlich unter der Größenordnung des Ausgangswerkstoffes MgAl4SE2 mas% mit 0,2 mm/a. Die Korrosionsraten der wärmebehandelten Werkstoffe weisen auf ein weiteres Modell des korrosionsschützenden Legierens hin: Nicht die falsch homogenisierte und somit nicht lokalelementbefreite LAE72 weist die niedrigste Korrosionsrate auf, sondern die stranggepresste und durch Auslagerung mit fei-30 nen Lokalkathoden durchsetzte LAE472 mit 0,025 mm/a. Die definierte Durchsetzung der Matrix mit edleren Phasen, sogenannten lokalen Kathoden, einem weiteren Prinzip des kor-

rosionsschützenden Legierens, führt zu einer Steigerung des Korrosionswiderstandes gegenüber dem Gußzustand.

Allen LAE472-Systemen ist im elektrochemischen Korrosionsversuch im aggressiven Medium des synthetischen Meerwassers gemein, dass sie zum einen extrem geringe Korrosionsraten aufweisen, zum anderen kinetisch nicht stabilisiert sind: Die Korrosionsraten nehmen über der Zeit zu. Dieses Charakteristikum weisen die LAE-Systeme bis maximal 4 mas% Al für die Untersuchungsdauer von 200 h nicht auf. Diese Differenz erlaubt eine Klassifizierung in beschleunigt und "nur" korrodierende Implantatwerkstoffe, weil die hier dargestellten Korrosionsraten in vivo proportional größer ausfallen.

Die Übertragung der Deckschichtbildung unter Beteiligung
15 von Seltenerden, hier Ce, führte auf die empirische Untersuchung des Korrosionswiderstandes von Mg-Y-SE- (WE)Legierungen als Implantatwerkstoff in-vivo. Die Ergebnisse
bestätigten auch hier den korrosionshemmenden Effekt von
Ce, wobei diese Legierungen eine höherer Festigkeit und ge20 ringere Duktilität aufweisen. Auf Grund der unkritischen
Konstitution der Zweistoffsysteme kann nach den Regeln der
Metallurgie und Metallphysik abgeleitet werden, dass eine
weitere Erhöhung des Seltenerden-Anteils den Korrosionswiderstand weiter erhöht.

5

20

25

WO 02/100452 PCT/EP02/06375

Patentansprüche

- Medizinisches Implantat für den menschlichen und tierischen Körper, das zumindest teilweise aus einer Magnesiumlegierung besteht, die Anteile von Seltenerdmetallen und Lithium enthält.
- Medizinisches Implantat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Magnesiumlegierung Lithium in einem Anteil von 0.01 bis 7 mas%,
- Aluminium in einem Anteil von 0,01 bis 16 mas% und Seltenerdmetalle in einem Anteil von 0,01 bis 8 mas% enthält.
- Medizinisches Implantat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Seltenerdmetalle Cer und/oder Neodym und/oder Praseodym Verwendung finden.
 - Medizinisches Implantat nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Magnesiumlegierung Yttrium in einem Anteil von 0,01 bis 7 mas% enthält.
 - Medizinischeş Implantat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Magnesiumlegierung gemäß der Formel MgLi4A14SE2 mas% zusammengesetzt ist, wobei SE ein Seltenerdmetall ist.

6. Medizinisches Implantat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Magnesiumlegierung gemäß der Formel MgY4SE3Li2,4 mas% zusammengesetzt ist, wobei SE ein Seltenerdmetall ist.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nal Application No PCT/EP 02/06375

Delawent to claim No.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61L27/04 A61L27/58

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61L

Category t Chotics of decument with indicating whom commodate of the missess pages and

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the Internetional search (name of data base end, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

C. DOCUMENTS	CONSIDERED :	TO BE BELEVAN	٣

Category *	Critation of decument, with indication, where appropriate, or the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	WO 99 03515 A (HAUSDORF GERD ;MEYER JOERG (DE); HEUBLEIN BERND (DE)) 28 January 1999 (1999-01-28) page 5 claims 1,8,10	1~6
A	DE 20 10 841 A (DANNOEHL M) 23 September 1971 (1971-09-23) page 1 page 3, paragraphs 1,2 page 4, paragraph 2 claim 2	1-4
A	EP 0 719 870 A (SAMSUNG DISPLAY DEVICES CO LTD) 3 July 1996 (1996-07-03) column 1, 11ne 22-45 claim 1	1,3

Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the

- 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international
- 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is clied to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an orei disclosure, use, exhibition or
- other means "P" document published prior to the international filing dete but later than the priority date claimed

Date of the eclual completion of the international search

6 September 2002

Name and making address of the ISA European Patent Cittice, P.B. 5818 Patentilaan 2 NL – 2280 FV Filavijik Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Facc (+31-70) 340-3016

13/09/2002

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to very carnot be considered to

'&' document member of the same petent family Date of maling of the international search report

kvolve an laventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the comment is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled in the air.

Authorized officer

Böhm, I

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nai Application No PCT/EP 02/06375

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category . Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevent to claim No. 1.3 EP 0 765 947 A (SANTOKU METAL IND) 2 April 1997 (1997-04-02) claim 1 DE 197 31 021 A (MEYER JOERG) 1 21 January 1999 (1999-01-21) column 2, line 30-63 column 3, line 34-47 claim 4 1,3,4 US 4 126 242 A (YAJIMA SEISHI ET AL) 21 November 1978 (1978-11-21) column 1, line 34-68 claim 1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ir Ional Application No PCT/EP 02/06375

					
Patent document blied in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9903515	A	28-01-1999	DE	19731021 A1	21-01-1999
			ΑÜ	9154198 A	10-02-1999
			WO	9903515 A2	28-01-1999
			EP	0923389 A2	23-06-1999
			JP	2001511049 T	07-08-2001
			US	2002004060 A1	10-01-2002
DE 2010841	A	23-09-1971	DE	2010841 A1	23-09-1971
			ΑT	320999 B	10-03-1975
			AT	331053 B	10-08-1976
			AT	579673 A	15-10-1975
			FR	2084320 A5	17-12-1971
			GB	1354363 A	05-06-1974
			GB	1354873 A	05-06-1974
			JP	55022544 B	17-06-1980
			NO	134561 B	26-07-1976
			NO	131513 B	03-03-1975
			SU	505344 A3	28-02-1976
EP 0719870	A	03-07-1996	CN	1128412 A ,B	07-08-1996
			DE	69516383 D1	25-05-2000
			DE	69516383 T2	21-09-2000
			EP	0719870 A1	03-07-1996
			HU	73269 A2	29-07-1996
			JP	9118941 A	06-05-1997
			RU	2110365 C1	10-05-1998
			US	5679130 A	21-10-1997
EP 0765947	Α	02-04-1997	AT	207132 T	15-11-2001
			DE	69615976 D1	22-11-2001
			DE	69615976 T2	04-04-2002
			EP	0765947 A1	02-04-1997
			KR	216305 B1	16-08-1999
			US	5817222 A	06-10-1998
			CN	1149891 A ,B	14-05-1997
			WO	9631633 A1	10-10-1996
DE 19731021	Α	21-01-1999	DE	19731021 A1	21-01-1999
			AU	9154198 A	10-02-1999
			MO	9903515 A2	28-01-1999
			EP	0923389 A2	23-06-1999
			JΡ	2001511049 T	07-08-2001
			US	2002004060 A1	10-01-2002
US 4126242	Α	21-11-1978	JP	1146066 C	12-05-1983
03 4120242	A	51-11-19/8	JP		20-11-1976
				51134303 A	
			JP	57045817 B	30-09-1982
			JP	1103577 C	16-07-1982
			JP	51010109 A	27-01-1976
			JP	56052105 B	10-12-1981
			DE	2531406 A1	29-01-1976
			FR	2278781 A1	13-02-1976
			GB	1514230 A	14-06-1978

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

anales Aktenzeichen PCT/EP 02/06375

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61L27/04 A61L27/58

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nech der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Richerchleuter Mindestpräßloff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 A61L

Psocherchierte eber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, acweit diese unter die recharchterten Gebiete faßen

Während der internationalen Rectierche konsultierte elektronische Datenbank (Neme der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowoit erfordarlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	WO 99 03515 A (HAUSDORF GERD ;MEY (DE); HEUBLEIN BERND (DE)) 28. Januar 1999 (1999-01-28) Seite 5 Ansprüche 1,8,10	ER JOERG	1-6
A	DE 20 10 841 A (DANNOEHL W) 23. September 1971 (1971-09-23) Seite 1 Seite 3, Absätze 1,2 Seite 4, Absatz 2 Anspruch 2		1-4
A	EP 0 719 870 A (SAMSUNG DISPLAY D LTD) 3. Juli 1996 (1996-07-03) Spalte 1, Zeile 22-45 Anspruch 1	EVICES CO	1,3
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld G zu ehmen	X Sielle Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffe aber i "E" älteres Anma "L" Veröffe scheë ander i soli o ausgr "O" Veröffe sine i "P" Veröffe	in Kalapatine von engeglebenen Verüffentlichungen ; intribution gibt dem Jahrenbere Stand der Treicht derheit, icht als bezonders McGesten erzuschen als Jahrenbere und der der der der der der dem Intermationalen erstätung die gestigset ist, einen Profitikanengendt zweifshall er- erstätung die gestigset ist, einen Profitikanengendt zweifshall er- erstätung der des Vertreichungsballen einer der des des einem erstenen besonderen Grand angegeben sit (wie wertberung, die sich auf eine Findliche Christopherung, einentatung, sinne Aussallung oder noden Methabhrein besonder der der der der der der der der der der	"I" Spatier Veröffentlichung, die nach den den den dem Friehlichstellum veröffentlich Amneddung nicht kollidert, sondern mus Erheitung zugendelspreiden Phätzpe Erheitung zugendelspreiden Phätzpe Erheitung zu gegendelspreiden Phätzpe kann siehe aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeitung siehen zu der Fattigkeit betrachtsteller Fattigkeit bervierer bestrietung von besonderer Bedeitungs von der Veröffentlichung mit veröffentl	tworden let und mit der zum Verstännis das der oder der hr zugrundellegonden ulung: die beanspruchte Erfindung chung nicht als nau oder auf schlet werden ulung: die beanspruchte Erfindung olb bezichend betrachtat einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahelbigend in mahelbigend in inshelbigend in mahelbigend in inshelbigend in mahelbigend in inshelbigend in inshe
Datum ries	Ahschineses der Infernationalen Hechercha	Absendedatum des Internationalen Re	echerchenberichis
6	6. September 2002	13/09/2002	
Name und	Postanschriff der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentismt, P.S. 5616 Patentileen 2 NL – 2236 NF (PSpwK) Tel. (431-70) 542-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax. (431-70) 540-3016	Bevolmächtigter Bediensteter Böhm, I	
Pormiblett PCT	ASA/210 (Elett 2) (JHi 1992)	4	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

it __ionales Aktenzeichen PCT/EP 02/06375

ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	10
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der in Betracht kommenden Teille	Betr. Anspruch Nr.
EP 0 765 947 A (SANTOKU METAL IND) 2. April 1997 (1997-04-02) Anspruch 1	1,3
DE 197 31 021 A (MEYER JOERG) 21. Januar 1999 (1999-01-21) Spalte 2, Zeile 30-63 Spalte 3, Zeile 34-47 Anspruch 4	1
US 4 126 242 A (YAJIMA SEISHI ET AL) 21. November 1978 (1978-11-21) Spalte 1, Ze1le 34-68 Anspruch 1	1,3,4
*	
	Bezeloniumg ow Veröffentlichung, sowels erfordurtish untor Angelae dur in Betracht Isommenden Teile EP 0 765 947 A (SANTOKU METAL IND) 2. April 1997 (1997-04-02) Anspruch 1 DE 197 31 021 A (MEYER JOERG) 21. Januar 1999 (1999-01-21) Spalte 2, Zelle 30-63 Spalte 3, Zelle 34-47 Anspruch 4 US 4 126 242 A (YAJIMA SEISHI ET AL) 21. November 1978 (1978-11-21) Spalte 1, Zelle 34-68 Anspruch 1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 02/06375

lm Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9903515 A	28-01-1999	DE AU WO EP JP US	19731021 A1 9154198 A 9903515 A2 0923389 A2 2001511049 T 2002004060 A1	21-01-1999 10-02-1999 28-01-1999 23-06-1999 07-08-2001 10-01-2002
DE 2010841 A	23-09-1971	DE AT AT AT FR GB GB JP NO NO SU	2010841 A1 320999 B 331053 B 579673 A 2084320 A5 1354873 A 1354873 A 55022544 B 134561 B 131513 B	23-09-1971 10-03-1975 10-08-1976 15-10-1975 17-12-1971 05-06-1974 17-05-1980 26-07-1976 03-03-1975 28-02-1976
EP 0719870 A	03-07-1996	CN DE DE EP HU JP RU US	1128412 A ,B 69516383 D1 69516383 T2 0719870 A1 73269 A2 9118941 A 2110365 C1 5679130 A	07-08-1996 25-05-2000 21-09-2000 03-07-1996 29-07-1996 06-05-1997 10-05-1998 21-10-1997
EP 0765947 A	02-04-1997	AT DE DE EP KR US CN WO	207132 T 69615976 D1 69615976 T2 0765947 A1 216305 B1 5817222 A 1149891 A ,B 9631633 A1	15-11-2001 22-11-2001 04-04-2002 02-04-1997 16-08-1999 06-10-1998 14-05-1997
DE 19731021 A	21-01-1999	DE AU WO EP JP US	19731021 A1 9154198 A 9903515 A2 0923389 A2 2001511049 T 2002004060 A1	21-01-1999 10-02-1999 28-01-1999 23-06-1999 07-08-2001 10-01-2002
US 4126242 A	21-11-1978	JP JP JP JP JP DE FR GB	1146066 C 51134303 A 57045817 B 1103577 C 51010109 A 56052105 B 2531406 B 2278781 A1 1514230 A	12-05-1983 20-11-1976 30-09-1982 16-07-1982 27-01-1976 10-12-1981 29-01-1976 13-02-1976 14-06-1978